

(1) Veröffantlichungsnummer:

0 174 562 A2

(12)

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 85110917.3

(2) Anmeldetag: 30.08.85

(6) Int. Cl.4: C 07 D 249/10 C 07 D 249/08, C 07 D 413/06 A 01 N 25/32, A 01 N 43/653 A 01 N 43/76, A 01 N 43/84 A 01 N 47/10, A 01 N 37/22 A 01 N 39/02, A 01 N 35/10 //C07C107/04, C07C109/14, C07C109/18

- (30) Priorität: 11.09.84 DE 3433249 15.07.85 DE 3525205
- (4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.03.86 Patentblatt 86/12
- 84) Benannte Vertregssteaten; AT BE CH DE FR GB IT LI NL

- (7) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- (72) Erfinder: Heubach, Günther, Dr. Luisenstrasse 15 D-6233 Kelkheim (Tsunus)(DE)
- (72) Erfinder: Bauer, Klaus, Dr. Kolpingstrasse 7 D-6054 Rodgau(DE)
- Erfinder: Biaringer, Hermann, Dr. Eichenweg 26 D-6239 Eppstein/Taunus(DE)
- Pflanzenschützende Mittal auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Darivata des 1,2,4-Triazols.

(1).

 Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschutzende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

Z = Helogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy. (subst.) Alkylthio. (subst.) Cycloelkyl, (subst.) Phenyl oder (subst.) Phenoxy. Y= H, (subst.) Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder (subst.) Cycloalkyl, X= Hydroxy, Alkyl, Cycloalkoxy, Phenoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, einen Rest der Formeln

n: 0, 1, 1 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten sowie neue Verbindungen der Formel I der obigen Definition. wobei im Falle X = (C1-C4)Alkyl, Y = CCl3 oder CHCl2 bedeutet und solche Verbindungen, in denen

e) Y= H, (Z),= H, 4-Cl, 4-CH<sub>3</sub>, 2-OCH<sub>3</sub>, 4-OCH<sub>3</sub> oder 4-OC<sub>2</sub>H<sub>6</sub> und X= OH, OCH3 oder OC2H6 b) Y= CH3, (Z)n= 4-NO2, 4-OCH3, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH3-4-NO2

oder 2-CH3-4-NO2 und X= OH oder OC2H5 und c) Y= C2H5 oder CH(CH3)2, (Z)n= H und X= OCH3 bedeuten, ausgenommen sind. Die Verbindungen der Formel I eignen sich zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln.

## Pflanzenschützende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols

Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

worin

25

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro,

Cyano, Trifluormethyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkoxy,

(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere
Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, das durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl substituiert sein kann,

Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können.

Y Wasserstoff,  $(c_1-c_4)$  Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(c_1-c_4)$  Alkoxy oder  $(c_1-c_4)$  Alkylthio substituiert sein kann,  $(c_2-c_6)$  Alkenyl  $(c_2-c_6)$  Alkinyl, oder  $(c_3-c_6)$  Cycloalkyl, das durch  $(c_1-c_4)$  Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy,  $(C_1-C_4)$ Alkyl,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl $(C_1-C_6)$ -alkoxy, Phenoxy,  $(C_2-C_6)$ Alkenyloxy,  $(C_2-C_6)$ Alkinyloxy,  $(C_1-C_6)$ Alkoxy,  $(C_1-C_6)$ Alkoxy,  $(C_1-C_6)$ Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(C_1-C_2)$ Alkoxy, Mono- oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaninocarbonyl, N- $(C_1-C_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di- $(C_1-C_6)$ Alkylamino,  $(C_1-C_6-A)$ Alkyl-carbonyloxy,  $(C_1-C_2)$ Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

$$-N$$
  $(z)_n$ 

worin jeweils\_R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten. einen Rest der Formel

10

15

25

30

worin  $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sein können und  $(c_1-c_4)$  Alkylreste bedeuten, worin  $R^1$  und  $R^2$  auch geneinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können. und

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

- 20 Als Salze kommen beispielsweise Metallsalze wie Alkalioder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium oder Kalium-Salze, Salze mit Ammonium, Mono-, Di-, Tri- oder  $Tetra-(C_1-C_k)$ alkylammonium oder mit Mono-, Di-, Tri oder Tetra-(C1-C1)alkanolammonium infrage.
  - Bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, in denen Y= (C1-C)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,
  - Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,  $(c_1-c_4)$  Alkoxy,  $(c_1-c_4)$  Alkyl oder CF<sub>3</sub> und  $X = (C_1 - C_6)$  Alkoxy oder Hydroxy und
    - n = 1, 2 oder 3 bedeuten.

Von diesen Verbindungen sind besonders bevorzugt solche, bei denen Y= CCl3, CHCl2, CHF2CF2 oder CH3 bedeuteten. 35

Diese Verbindungen der Formel I sind überraschenderweise geeignet, phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutz-

mitteln bei Kulturpflanzen wirksam herabzusetzen oder ganz

Copied from 11567788 on 06/25/2008

zu unterbinden. Solche Verbindung werden auch als "Antidote" oder Safener bezeichnet.

- Einige der Verbindungen der Formel I sind aus wissenschaft-11chen Veröffentlichungen (Chem. Ber. <u>94</u> 1868 (1961), Chem. Ber. <u>96</u> 3210 (1963), Chem. Ber. <u>98</u> 642 (1965)) und aus DE-PS 1 123 321 bekannt. Ihre Safener-Wirkungen waren jedoch nicht erkannt worden.
- 10 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I, die neu, also nicht vorbeschrieben sind. Es sind dies die Verbindungen der Formel I,

$$(z)_{n} \bigvee_{N = N} \bigcap_{0} \bigvee_{X} (1),$$

worin

15

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl,  $(c_1-c_1)$ -Alkyl,  $(c_1-c_1)$ Alkoxy,

- 20 (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl, das durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halo-
- 25 gen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_1)$  Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_1)$  Alkoxy oder 30  $(C_1-C_1)$  Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$  Alkenyl,  $(C_2-C_6)$  Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$  Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_1)$  Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

35 X Hydroxy,  $(C_1-C_4)$ Alkyl,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl $(C_1-C_6)$ -alkoxy, Phenoxy,  $(C_2-C_6)$ Alkenyloxy,  $(C_2-C_6)$ Alkinyloxy,  $(C_1-C_6)$ Alkoxy,  $(C_1-C_6)$ Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(C_1-C_2)$ Alkoxy, Mono- oder Di- $(C_1-C_n)$ Alkyl-

aminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C,-Ch)Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di-(C1-C6)Alkylamino, (C1-C6-Alkyl-carbonyloxy, (C1-C2)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

-N-(Z)n oder -R 5

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di-(C1-Ch)Alkylamino, (C5-C6)Cycloalkylamino,

Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten. 10 einen Rest der Formel

-ON= C R1

- worin  $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sein können und  $(C_1-C_h)$  Alkylreste bedeuten, worin  $R^1$  und  $R^2$  auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können. und
- 20 n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von X= (C1-C4)Alkyl, Y= CCl3 oder CHCl2 bedeuten muß, und die Verbindungen der Formel I, worin
- a) Y= H, (Z)  $_n$ =H,4-Cl, 4-CH3, 2-OCH3, 4-OCH3 oder 4-OC $_2$ H5 und X= OH, OCH3 oder OC $_2$ H5 25
  - b) Y= CH<sub>3</sub>, (Z)<sub>n</sub>=  $^{4}$ -NO<sub>2</sub>,  $^{4}$ -OCH<sub>3</sub>, 2-C1,  $^{4}$ -C1, 2-OCH<sub>3</sub>- $^{4}$ -NO<sub>2</sub> oder  $^{2}$ -CH<sub>3</sub>- $^{4}$ -NO<sub>2</sub> und X= OH oder OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und
  - c) Y= C2H5 oder CH(CH3)2, (Z)n= H und X= OCH3 bedeuten, ausgenommen sind.
- Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Ver-35 fahren zur Herstellung der neuen Verbindungen der Formel I und deren Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

5

15

20

30

$$(z)_{n}$$

$$NH-N=C$$

$$NH_{2}$$

$$(II),$$

worin X1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

- a<sub>1</sub>) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder
- 10 a<sub>2</sub>) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
  - $a_3)$  mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR  $^1)_3$  , worin  $\rm R^1_{\rm e}$  (C $_1^{\rm -}C_4$ )Alkyl bedeutet, oder
  - b) für Verbindungen mit Y= H,  $(C_1-C_{ij})$  Alkyl eine Verbindung der Formel III

$$Y^{1}-CO-NH-C-N=N$$

$$CO-R^{3}$$

$$CO-R^{3}$$

$$(III),$$

worin  $Y^1$ = H oder  $(c_1-c_4)$ Alkyl und  $R^3$ =  $(c_1-c_4)$ Alkoxy oder  $CH_3$  bedeuten, mit einer Base umsetzt,

- 25 wobei die unter a<sub>1</sub>) und a<sub>2</sub>) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.
- Uberraschend bei den Verfahrensvarianten a<sub>1</sub>) und a<sub>2</sub>) ist, daß neben der Addition des Säurechlorids oder -anhydrids an die freie Aminogruppe unmittelbar nachfolgend in einer Zweistufenreaktion häufig die direkte Cyclisierung zu den 35 Verbindungen der Formel I beobachtet wird. Ferner ist überraschend, daß im Falle von a<sub>1</sub>) die Reaktion ohne

Basenzusatz erfolgt. Im Gegenteil führt der sonst übliche Zusatz von Basen zu harzigen Produkten.

Die Umsetzungen der Verbindungen der Formel II mit einem Carbonsäurechlorid (YCOC1), Säureanhydrid oder Orthoester 5 werden zweckmäßigerweise in einem organischen inerten protonenfreien Lösungsmittel durchgeführt. Im Falle des Säureanhydrids oder Orthoesters (Varinate a, oder a,) kann das betreffende Reagens auch selbst als Lösungsmittel dienen. Die Verfahrensvariante  $a_3$ ) läßt sich vorteilhaft in Gegenwart eines sauren Katalysators, insbesondere einer organischen Säure wie p-Toluolsulfonsäure, durchführen.

Als inerte Lösungsmittel für die Verfahrensvarinaten  $a_1$ ), a,) und a,) eignen sich insbesondere Aromaten wie Benzol, 15 Toluol, Xylol, Chlorbenzol oder cyclische Ether-Verbindungen wie Tetrahydrofuran oder Dioxan oder auch Ketone wie Aceton und dipolar aprotische Lösungsmittel wie Dimethylformamid. Die Reaktionstemperaturen variieren je 20 nach Lösungsmittel zwischen 10°C und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches. Bei Einsatz von aromatischen Lösungsmitteln im Falle von Varinate a,) wird nach Zugabe des Carbonsäurechlorids das entstehende Wasser unter Rückfluß mittels eines Wasserabscheiders entfernt. Verschiedentlich entsteht im Falle der Verfahrensvarianten  $a_1$ ) oder  $a_2$ ) in 25 Abhängigkeit der Rest (Z) und X der Verbindungen der Formel II zunächst ein Zwischenprodukt der Formel IV,

welches unter Umständen isoliert werden kann. Wenn die Reaktion auf dieser Stufe bei Verwendung der obengenannten Lösungsmittel stehen bleibt, muß eine Nachreaktion in Essigsäure durchgeführt werden. Hierzu wird das Zwischenprodukt der Formel IV in Essigsäure zwischen ca. 50°C und

10

30

Rückflußtemperatur erhitzt. Diese Nachreaktion kann im Eintopfverfahren durchgeführt werden, wobei vor Zugabe der Essigsäure das organische Lösungsmittel der ersten Verfahrensstufe abdestilliert wird.

5

10

Die Verfahrensvariante b) zur Herstellung der Verbindungen der Formel I ist im Prinzip gemäß Chem. Ber. 96 3120 (1963) bekannt. Als Basen werden insbesondere anorganische Basen, bevorzugt Natrium- oder Kaliumhydroxid, eingesetzt. Die Herstellung der Verbindungen der Formel III erfolgt, wie dort beschrieben, durch Reaktion von Acetamidomalonester oder Acetaminoacetessigester-Verbindungen mit Diazoniumsalzen.

Die so erhaltenen Verbindungen der Formel I können durch 15 übliche Derivatisierungsreaktionen in andere Verbindungen der Formel I überführt werden. So können die Verbindungen der Formel I mit X = OH aus den Ester-Verbindungen der Formel I durch saure oder alkalische Hydrolyse gewonnen werden. Aus den Säuren der Formel I (X = OH) können auf üblichem Wege durch Zugabe entsprechender Basen die Salze der Verbindungen der Formel I erhalten werden. Ferner können aus den Esterverbindungen der Formel I in üblicher Weise andere Ester oder Amide der Formel I gewonnen werden, beispielsweise über die entsprechenden Säurechloride.

25

Die Herstellung von Verbindungen der Formel II ist im Prinzip bekannt; die Verbindungen der Formel  ${\rm I\!I}$  lassen sich durch Umsetzung von  ${\rm a-Chlorhydrazonen}$  der Formel V

30

mit Ammoniak herstellen. Die Verbindungen der Formel V wiederum sind durch Umsetzung von Phenyldiazoniumsalzen mit a-Halogenacetessigestern bzw. a-Halogen-B-diketonen zugänglich. Beide Reaktionen sind in J. Chem. Soc. 87 1859 (1905) und Ber. d. dt. Chem. Ges. 50 1482 (1917) beschrieben.

0174562

Die Verbindungen der Formel I eignen sich in erster Linie zum Schutz von Kulturpflanzen vor toxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

- Die Verbindungen der Formel I können zusammen mit anderen Herbiziden ausgebracht werden und sind dann in der Lage, schädliche Nebenwirkungen dieser Herbizide zu antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide Wirksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu beein-
- 10 trächtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich vergrößert werden.

Safener für Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxycarbonsäureester sind aus der veröffentlichten Europäischen

15 Patentanmeldung 31 938 bekannt. Diese Safener besitzen jedoch unzureichende Wirkungen.

Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind

- 20 z.B. Carbamate, Thiolcarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäurederivate sowie Heteroaryloxyphenoxycarbonsäurederivate wie Chinolyloxy-, Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester
- 25 und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl und Alkinylester in Frage.
- 30 Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:
- A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxy-phenoxycarbonsäure- $(c_1-c_4)$ alkyl-,  $(c_2-c_4)$ alkenyl- und 35  $(c_3-c_n)$ alkinylester wie
- 3 4 2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propions&uremethylester, 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propions&uremethylester.

 $2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propions {\tt Buremethylester},$ 

2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsăuremethylester,

- 5 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester, 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,
  - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- 10 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäure-propargylester,
  - 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
  - 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäure-
- 15 ethylester.
  - 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)propionsäuremethylester,
  - 2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,
- 20 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
  2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
  2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- 25 B) Chloracetanilid-Herbizide wie

N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid, N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid, N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-

- 30 dimethylanilid,
  - C) Thiocarbamate wie
  - S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder
- 35 S-Ethyl-N, N-diisobutylthiocarbamat
  - D) Dimedon-Derivate wie

- . 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
  - 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder
- 5 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3oxocyclohexenol.

Das Mengenverhältnis Safener: Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1:10 und 10:1, ins10 besondere zwischen 2:1 und 1:10, schwanken. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche 15 ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Mais, Sorghum, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuk-20 kerrohr und Sojabohne.

Die Safener der Formel I können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saat25 furchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach den Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Be30 vorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid.

30 Vorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem nerdizzd. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein
Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen
Nebenwirkungen von Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet
ist, daß eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I
vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert wird.

Die Verbindungen der Formel I weisen außerdem fungizide Wirkungen auf und lassen sich daher zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen wie beispielsweise echten Mehltaupilzen, Rostpilzen, Pilzen der Gattung Phytopthora.

- 5 Botrytis, Piriularia Venturia inequalis, einsetzen.
  Für die Anwendung können die Verbindungen der Formel I mit üblichen Formulierungshilfsmitteln zu Stäubemitteln,
  Spritzpulvern, Dispersionen, Enulsionskonzentraten usw. zubereitet werden, die entweder als solche angewendet werden
  10 (Stäubemittel, Pellets) oder vor der Anwendung in einen Lösungsmittel (Wasser) gelöst oder dispergiert werden.
- Darüber hinaus besitzen die Verbindungen der Formel I zum Teil pflanzenwachstumsregulierende Wirkungen. Sie greifen re-15 gulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können daher zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Enteerleichterung wie zun Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden.
- 20 Die erfindungsgemäßen Mittel können als Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, versprühbare Lösungen, Stäubemittel, Beizmittel, Granulate oder Mikrogranulate in den üblichen Zubereitungen angewendet werden.
- 25 Unter Spritzpulvern werden in Wasser gleichmäßig dispergierbare Fräparate verstanden, die neben dem Wirkstoff außer gegebenenfalls einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate 30 und Dispergiermittel, z.B. ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalinsulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in üblicher Weise z.B. durch Mahlen und Vermischen der Kompo-

Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffes in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformanid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt werden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilweise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calciumsalze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat, oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyglykolether, Sorbitanfettsäureester, Polyoxethylensorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitester.

Stäubemittel werden durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten, festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophillit oder Diatomeenerde erhalten.

20

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Bindemitteln, z.B. Polyvinylalkohol,

25 polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Dünge-

30 mitteln - granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-%; der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei enulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 80 Gew.-% betragen. Staubfähige Formulierungen enthalten

meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, 5 Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Fenetrations-, Lösungsnittel, Füll- oder Träger-10 stoffe.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt,
z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und teilweise auch bei Mikrogranulaten mittels
Wasser. Staubförmige und granulierte Zubereitungen sowie
versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicher-

20 Die benötigten Aufwandmengen der Verbindungen der Formel I beim Einsatz als Safener können je nach Indikation und verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und variieren im allgemeinen zwichen 0,01 und 10 kg Wirkstoff/ ha.

weise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

### A. Formulierungsbeispiele

- 30 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Talkum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- 35 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen

Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoylnethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiernittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.

- c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether (Triton X 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf
- d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

eine Peinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

- 20 e) Ein Wasser leicht enulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (10 : 1) wird erhalten aus
- 12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]propionsäureethylester
  - 1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I
  - 69,00 Gew.-% Xylol

- 7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium 6.00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)
- 4.00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)
- 35 Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

- f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (1 : 10) wird erhalten aus
- 5 4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]propionsäureethylester
  - 40.0 Gew.- 7 Verbindung der Formel I
  - 30.0 Gew.-% Xylol
  - 20.0 Gew.-% Cyclohexanon
  - 4.0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
  - 2.0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 E0)

## B. Chemische Beispiele

### Vorprodukte

10

25

30

35

15 1) a-Chlor-a-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester
161,1 (1,0 Mol) 3-Trifluormethylanilin wurden in
einer Mischung aus 400 ml Wasser/326 ml HCl konz. gelöst und bei 0°C 70 g Natriunnitrit in 400 ml Wasser
20 unter kräftigen Rühren zugetropft.

Die resultierende Diazoniumsalzlösung wurde anschließend unter kräftigem Rühren in ein auf +10°C gehaltenes Gemisch aus 165,5 g a-Chloracetessigsäuremethylester, 800 ml Wasser, 444 g Natriunacetat und 1000 ml Ethanol getropft. Nach 3-stündigem Nachrühren wurde nit Wasser verdünnt, abgesaugt und das Rohprodukt in Methanol ausgekocht.

Ausbeute: 263,6 g = 94 % Schmp.: 145°C

2) α-Amino-α(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester

100 g (0,356 Mol) α-Chlor-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 560 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei + 15 bis + 20°C tropfenweise mit 61 g 25%igen wässrigem Ammoniak versetzt. Nach 5-stündigem Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, abgesaugt und der Rückstand in Methanol ausgekocht.

Ausbeute: 88,3 g = 95 % Schmp.: 138°C

#### 10 Endprodukte

5

20

25

- 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol
- 15 a) in Toluol als Lösungsmittel

26,1 g (0,1 Mol) a-Amino-a-(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Toluol vorgelegt, 0,12 Mol Trichloracetylchlorid unter Rühren zugetropft und anschließend unter Rückfluß so lange am Wasserabscheider gekocht, bis kein Wasser mehr übergeht (ca. 1 Std.).

Nach Abkühlen wurde die Toluollösung mit Wasser gewaschen und das Toluol im Vakuum abdestilliert. Das zurückbleibende Rohprodukt wurde aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 24 g = 61,7 %

30 Hellgelbe Kristalle vom Schmp. 92-93°C

- b) in Tetrahydrofuran als Lösungsmittel
- 35 182,8 g (0,7 Mol) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 1200 ml

Tetrahydrofuran gelöst und ohne zu kühlen in 10 Minuten 191 g (1,05 Mol) Trichloracetylchlorid unter Rühren zugetropft. Es wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend 15 Minuten unter Rückfluß gehalten und 5 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt.

Nach Eingießen in Wasser wurde von ausgefallenen Kristallen abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Gelbliche Kristalle.

Ausbeute: 233,8 g = 86 %
Schmp. 90°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmilzt eine Probe bei 92-93°C.

 4.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4triazol-3-carbonsäure

210 g (0,54 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol wurden in 540 20 ml Methanol vorgelegt und mit 0,57 Mol NaOH (22,8 g) in 100 ml Wasser versetzt. Nach 5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in 4000ml Wasser gegossen, von ungelöster Substanz filtriert und das klare Filtrat mit Salzsäure auf pH l gestellt. Farblose Kristalle fielen 25 aus, die abgesaugt und mit Wasser gewaschen wurden. Die in Wasser ungelöst gebliebene Substanz - das Natriumsalz der Carbonsäure - wurde in einer Mischung aus 2000 ml Methanol/1000 ml Wasser gelöst, mit Salzsäure auf pH 1 gestellt, der farblose kristalline Niederschlag abge-30 saugt und mit Wasser gewaschen.

Die vereinten Fraktionen der Carbonsäure wurden aus 1000 ml Toluol umkristallisiert.

Ausbeute: 174 g = 84 % Schmp.: 133-136°C

5

5.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-isopropoxy-carbonyl-5trichlormethyl-1,2,4-triazol

20 g (0,0534 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure wurden in 70
ml Thionylchlorid 30 Minuten unter Rückfluß gehalten,
das überschüssige Thionylchlorid in Vakuum entfernt und
das rohe Carbonsäurechlorid in 120 ml Isopropanol 60
Minuten gekocht. Nach Erkalten der Lösung wurde in
Eiswasser gegossen und von farblosen Kristallen abgesaugt.

Die rohen, farblosen Kristalle wurden bei Rauntemperatur in einer Mischung aus 50 ml Methanol/Wasser = 1/2 verrührt, erneut abgesaugt und an der Luft getrocknet.

Ausbeute: 19,4 g = 87,3 % Schmp.: 91°C

20 6.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4triazol-3-carbonsäure-3'-trifluormethylanilid

0,0345 Mol Carbonsäure wurden analog Beispiel 5.) in
das Säurechlorid überführt, dieses in 80 ml Toluol gelöst und bei +5°C in 20 Minuten tropfenweise mit einer
Mischung aus 0,0345 Mol 3-Triffluormethylanilin (5,56 g)
und 0,0345 Mol Triethylanin (3,5 g) versetzt. Nach
5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde mit Wasser
gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde aus 40 ml Methanol umkristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 126°C.

Ausbeute: 14,4 g = 81 %

7.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-dichlormethyl-1,2,4-triazol

0,1 Mol (26,1 g) a-Amino-a-(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäure-methylester wurden in 150 ml
Toluol gelöst, mit 0,105 Mol (15,5 g) Dichloracetyl-chlorid bei Raumtemperatur tropfenweise unter Rühren versetzt und 60 Minuten am Wasserabscheider unter Rückfluß gehalten. Nach Erkalten wurde mit Wasser mehrfach gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Es blieb ein hell-honigfarbener Sirup zurück. ng. 1,5259

### Ausbeute: 28,2 g = 80 %

NMR-Spektrum in CDCl<sub>3</sub>: COOCH<sub>3</sub> & 4,05; CHCl<sub>2</sub> & 6,72 Rf-Wert in Toluol/Ethylacetat 2/1: 0,52.

10

15

25

8.) <u>1-(2,6-Diethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-trichlor-</u>
20 methyl-1,2,4-triazol

0,15 Mol (37,4 g) a-Amino-a-(2,6-diethylphenylhydra-zono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 165 ml Tetra-hydrofuran gelöst und mit 0,194 Mol (35,4 g)
Trichloracetylchlorid versetzt. Nach 3-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, nit Methylenchlorid ausgerührt, die organische Phase mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuur entfernt.

# 30 Ausbeute: 51,7 g = 91.5 %

Hellbrauner Sirup, bei dem es sich laut NHR-Spektrum und Elementaranalyse um die offenkettige Verbindung

handelt.

5

10

15

20

35

18,9 g (0,047 Mol) dieser Verbindung wurden in 120 ml Eisessig 1,5 Stunden unter Rückfluß gehalten, nach Abkühlen in Wasser gegossen und mit Methylenchlorid ausgerührt. Die organische Phase wurde dreimal mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Die zurückbleibenden hellgelben Kristalle wurden mit 20 ml Methanol verrührt und abgesaugt.

Ausbeute: 16,4 g = 91 % Schmp.: 76-77°C

9) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5(2,2-dimethylethen-1-yl)-1,2,4-triazol

26.1 g (0.1 Mol) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und ohne Kühlung in 10 Minuten 15,4 g (0.13 Mol) β,-Dimethylacrylsäurechlorid zugetropft.
Nach einstündigem Kochen unter Rückflußbedingungen wurde

Nach einstundigem köhlen miter kücklispbetingen with 20 der größte Teil des Tetrahydrofurans bei Normaldruck abdestilliert und des Reaktionsgemisch mit überschüssigem Wasser verrührt. Nach Dekantieren des Wassers wurden die rohen Kristalle aus Methanol umkristallisiert.

> Ausbeute: 24 g = 73.7 % Schmp. 143-144°C

## 10 1-(4-Fluorphenyl)-3-methoxycarbonyl)-5-methoxymethyl-1,2,4-triazol

5

10

20

25

30

21,1 g (0.1 Mol) α-Amino-α-(4-fluorphenylhydrazono)-glyoxyleäuremethylester wurden in 140 ml Toluol gelöst und ohne Mühlung in 10 Minuten 14,1 g (0.15 Mol) Methoxyacetylchlorid zugetropft. Es wurde 1,5 Stunden am Wasserabscheider gekocht, die erkaltete Toluollösung zweimal mit je 200 ml Wasser gewaschen, das Toluol im Wakuum abdestilliert und der Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

> <u>Ausbeute:</u> 15,2 g = 57,4 % Schmp.: 93-94°C

11) <u>1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxy-carbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol:</u>

11a) g-(2,4-Dichlorphenylazo)-acetamino-malonsmurediethylester

0,2 Mol (35,4 g) 2,4-Dichloranilin wurden in 60 ml Wasser und 75 ml Konz. Salzsäure kurz aufgekocht, die Suspension auf +5°C gekühlt und bei dieser Temperatur mit 0.2 Mol (13.8 g) Watriumnitrit in 25 ml Wasser diazotiert.

Die Lösung des Diazoniumsalzes turde in 15 Min. bei + 5 bis 7°C zu einer kräftig gerührten Mischung aus 300 ml Ethanol, 200 ml Wasser, 100 g Natriumacetat und 0.2 Mol (43.3 g) AcetaminomalomesSurediethylester getropft. Nach einstündigem Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, abgesaugt und die Kristalle mit Wasser gewaschen. Nach Umkristallisieren aus Ethanol/Wasser schmelzen die Kristalle bei 123-124°C.

35 <u>Ausbeute:</u> 71 g = 91 %

11b) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure 39 g (0.1 Mol) des Produktes aus Beispiel 11a wurden in einer Mischung aus 165 ml Wasser und 24.2 g Kaliumhydroxyd 5 Min. unter Rückfluß gekocht. Die resultierende klare Lösung wurde nach Abkühlen auf 60°C mit konz. Salzsäure angesäuert, die ausgefallene 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4triazol-3-carbonsäure abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

> Ausbeute: 25.6 g = 94 % Schmp.: 163-164°C

11c) <u>l-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol</u>

0.10 Mol 11b) wurde 2 Stunden in 150 ml Thionylchlorid am Rückfluß gekocht, das überschüssige Thionylchlorid im Vakuum entfernt und das rohe Säurechlorid in 500 ml Ethanol 30 Min. zum Sieden erhitzt. Nach Eingießen in Wasser wurden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

> Ausbeute: 24 g = 80 % Schmp. 131-132°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmelzen die Kristalle bei 133 - 134°C.

10

15

20

- 12) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol
- 12a) 0.1 Mol α-Amino-α-(2,4-dichlorphenylhydrazono)glyoxylsäureethylester (27,6 g) wurden in 150 ml Acetanhydrid 2 Stunden unter Rückfluß gehalten, das überschüssige Acetanhydrid im Vakuum entfernt und das Rohprodukt aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 21.6 g = 72 %
Schmp.: 133-134°C

15

- 12b) 0.1 Mol a-Amino-a-(2,4-dichlorphenylhydrazono)glyoxylsäurethylester (27.6 g) wurden in 130 ml
  ortho-Essigsäuretriethylester 4 Stunden unter Rückfluß gehalten, der überschüssige Orthoester im Vakuum entfernt und das Produkt aus Ethanol umkristallisiert.
- 20 <u>Ausbeute:</u> 18.9 g = 63 % Schmp.: 133-134°C
  - 13) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-1,2,4-triazol
- 25 0.1 Mol α-Amino-α-(2,4-dichlorphenylhydrazono)glyoxylsäureethylester (27.6 g) wurden in 120 ml ortho-Aredsensäuretrimethylester 5 Stunden unter Rückfluß gehalten, der überschüssige Orthoester in Vakuun entfernt und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 21.4 g = 75 % Schmp.: 105-106°C

# 14) 1-Phenyl-3-acetyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

5

10

Tabelle T

0.1 Mol a-Amino-a-phenylhydrazonomethylglyoxal (17.7 g) wurden in 150 ml Tetrahydrofuran auf einmal unter Rühren mit 23.6 g (0.13 Mol) Trichloracetylchlorid versetzt. Nach einstündigem Kochen unter Rückfluß wurde in 1 l Wasser gegossen, das Wasser vom ausgefallenen Rohprodukt dekantiert und aus Methanol umkristallsiert.

Ausbeute: 20.1 g = 66 % Schmp.: 139-140°C

Analog den Herstellungsbeispielen 3 bis 14 wurden die in 15 Tabelle I aufgeführten Verbindungen der Formel I hergestellt.

20	10001					
20	Bsp. Nr.	(z) <sub>n</sub>	Y	х	Schrap. (°C) n <sub>D</sub> 30	Herst. gen. Beisp. Nr.
25	15	3-01	CCl	-oc <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	76-77	3a
	16	3-C1	ccı	-OH	124-127	4
	17	3-C1	CHCÍ <sub>2</sub>	-ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	Sirup	<b>3</b> a
	18	2-C1	CCl3	-ос <sub>э</sub> н <sub>5</sub>	<del>99-</del> 100	3a
	19	2-C1	വേ്	-OH	204-205	4
30	20	2-01	വേ്	-OCH <sub>3</sub>	114-115	<b>3</b> b
	21	2-C1	cci³	-ochžch2ch3	90-92	5
	22	4-cı	CHC1 <sub>2</sub>	-OCH_	152-153	3a
	23	3,5-01,	CHCI	-och²	1,5809	3a
	24	4-NO <sub>2</sub>	CHCJ <sup>5</sup>	-осн3	149-150	3a

Bsp.	(z) <sub>n</sub>	Y	x	Schmp. (°C) n <sub>D</sub> <sup>30</sup>	Herst.gem. Beisp. Nr.
25	3,5-a <sub>2</sub>	cc1 <sub>3</sub>	-OCH <sub>3</sub>	 143-145	3b
26	3,5-C1 <sub>2</sub>	CCl	-OH	194-195	4
27	2-01	CHCI	-00 <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	135-136	3a
28	3-C1	CHCI 2	-OH	114	4
29	2-C1	CHC1	-OCH	158	3a
30	4-NO <sub>2</sub>	CC1 <sup>3</sup>	-0CH <sup>2</sup>	201-203	<b>3</b> b
31	Н	CCl	-och	103-104	3b
32	Н	CCl3	-OH	154-156	4
33	4-F	CHCl	-OCH <sub>3</sub>	168	3a
34	3-CN	cc1 <sub>3</sub>	-OH	155	4
<b>3</b> 5	4-C1-C6H4-O-	cc1 <sub>3</sub>	-ОН	142	4
36	2,4-c1 <sub>2</sub>	CC13	-ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub> -он	111-112	8
37	2,4-ci <sub>2</sub>	∞1 <sub>3</sub>	-он_	156	4
38	4-c1-c <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -o-	<sup>001</sup> 3	-och <sub>3</sub>	1,5925	<b>3</b> b
39	2,4-Cl <sub>2</sub>	CHCI_2	-OCH	147	3a
40	2-C1	CHCT_	-осн <sub>3</sub> -он	188–189	4
41	4-C1 O O-O-	cc1 <sub>3</sub>	-0CH <sub>3</sub>	Sirup	<b>3</b> b
42	4-01-000-0-	ccı <sub>3</sub>	-ОН	141	4
43	2,4-CL <sub>2</sub>	CCl3	-NH-C6H5	215-217	6

Bsp.	(Z) <sub>n</sub>	Y	x	Schmp. (°C). nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
44	2,4-Cl <sub>2</sub>	сс1 <sub>3</sub>	-NH-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -3-CF <sub>3</sub>	166–167	6
45	3,5-c1 <sub>2</sub>	<sup>001</sup> 3	W	160–161	6
46	2,4-C1 <sub>2</sub> , 5-OCH <sub>3</sub>	cc1 <sub>3</sub>	<b>"</b>	173	6
47	2,4-C1 <sub>2</sub>	CC13	-OCH_	162-163	3b
48	2,4-012	$\infty 1^3$	-00H20H20H20H3	66–67	5
49	2-0H <sub>3</sub> , 4-01	ccn <sub>3</sub>	-NH-CC	166	6
50	2-CH <sub>3</sub> , 4-Cl	ω1 <sub>3</sub>	-NH- OCH <sub>3</sub>	167–168	6
51	2,4-c1 <sub>2</sub>	cc13	-0CH <sub>2</sub> -C-N-C <sub>6</sub> H <sub>2</sub>	187-188	5*
52	3-CF <sub>3</sub>	cc1 <sub>3</sub>	-00 <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	64	3a
53	3,5- <sup>a</sup> 2	∞1 <sub>3</sub>	O CH <sub>2</sub> -6-N-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	203	5*
54	2-CH <sub>3</sub> , 4-C1	∞1 <sub>3</sub>	-NH-O	203	6

Вѕр	n 	Y	x	Schmp. (°C n <sub>D</sub> <sup>30</sup>	) Herst.gem. Beisp. Nr.
55	2,4-Cl <sub>2</sub>	oc13	-NH-O OCH3	193–194	6
56	2,4-c1 <sub>2</sub>	cc13	-N CH <sub>3</sub>	68–72	6
57	2,4-Cl <sub>2</sub>	<sup>001</sup> 3	-NH-O-CH3	205-207	6
58	4-cı	0C1 <sub>3</sub>	-OCH_	136–137	21-
<b>5</b> 9	4-c1	$\infty 1_3^3$	-OH 3	145-147	3b 4
60	3-C1, 4-F	cc1 <sub>3</sub>	-0-(H)	131–132	5
61	3-C1, 4-F	<sup>CC1</sup> 3	-och2ch(ch3)5	122-123	5
62	2,4-c1 <sub>2</sub>	$\infty_3$	-NH-O	160–163	6
63	2,4-Cl <sub>2</sub>	∞1 <sub>3</sub>	CI -N(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	glasartig	6
64	4-CH_	CC1_	-OH 2 2 2	146	4
65	4-CH <sub>3</sub>	CC1,	-OCH <sub>3</sub>	132-134	3b
66	4-F	CC1	-och3	113-114	3b
67 68	2-CH <sub>3</sub> , 4-Cl	CCl_	-∞ <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	117-118	8
68 69	2-CH <sub>3</sub> , 4-C1	ccı_	-och²	125-126	<b>3</b> b
70	3-CN	0C1 <sub>3</sub>	-och3	125-126	<b>3</b> b
70 71	2,4-C1 <sub>2</sub>	0013	-осн(сн <sup>3</sup> ) <sup>5</sup>	154-155	5
1.7	2,4-01,	CC1,	-OCH_CH_CH_	129-130	5

Вер.	(z) <sub>n</sub>	Y	x	Schmp. (°C) nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
72	4-F	CCl <sub>3</sub>	-OH	131-132	4
73	4-F	യു	-och <sup>2</sup> ch <sup>2</sup> ch <sup>3</sup>	120-121	5
74	3-C1, 4-F	CC1,	-OCH <sub>3</sub>	114-115	3b
75	2,6-(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	CC13 CC13	-OH	193-195	4
76	2,4-012	∝വു്	-och2ch(ch3)2	119–121	5
77	2-CI _	യൂ്	-осн(сн <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	131-132	5
78	2,4-C1 <sub>2</sub> , 5-OCH <sub>3</sub>	∞1 <sub>3</sub>	-OCH <sub>3</sub>	155	<b>3</b> b
79	2,4-ci <sub>2</sub> , 5-och <sub>3</sub>	cc1 <sup>3</sup>	-OH	215	4
80	2-CH <sub>3</sub> , 4-CL	CC13	-OH	112	4
81	2-C1	∞1 <sub>3</sub>	-OCH2CH(CH3)2	79–80	5
82	2-CH <sub>3</sub> , 4-C1	сс1 <sub>3</sub>	-OCH <sub>2</sub> -C-N-C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	153	5*
83	3-Cl, 4-F	сс1 <sub>3</sub>	-ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	118-119	8
84	3-Cl, 4-F	∞1 <sub>3</sub>	-OH	174	4
85	4-F	cc1 <sub>3</sub>	-OCH2CH(CH3)2	103-104	5
86	2-CH <sub>3</sub> , 4-Cl	$\infty 1_3^3$	-och <sup>2</sup> ch <sup>2</sup> ch <sup>2</sup> ch <sup>3</sup>	112	5
87	4-c1	CCl <sub>2</sub>	-00 <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	161-162	8
88	4-CH <sub>3</sub>	$\infty 1_3$	-och(ch3)2	154-155	5
89	н	CHCÍ <sub>2</sub>	-осн (сн <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -он	185	4
90	2,4-Cl <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>	-00H <sub>3</sub>	131	3ь
91	4-CH <sub>3</sub> -	ccı,	-ос <sub>2</sub> н́ <sub>5</sub>	104-105	8
92	4-CH <sub>3</sub>	cc13	-00H2CH(CH3)2	125-126	5
93	4-a-{O}-0	· cc1 <sub>3</sub>	-ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	147	8 .
94	"	cc1 <sub>3</sub>	-och <sub>2</sub> ch <sub>2</sub> ch <sub>3</sub>	99	5

Bsp.	(z) <sub>n</sub>	Y	X	Schmp. (°C) nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
95	4-F	CF <sub>3</sub>	-0CH <sub>3</sub>	87-88	3b
96	4-C1	cci,	-och_ch(ch_)	138-139	5
97	2,6-(c <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	001	-00120H(CH3)2	96-97	8
98	3,4-ca,	CC1 <sup>2</sup>	-och3	133	<b>3</b> b
99	2,6 (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	CC1 <sub>2</sub>	-ONa	233-234	4
100	2,6 (C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	œı,	-och <sup>2</sup> ch <sup>2</sup> ch <sup>3</sup>	1,5390	5
101	2,6 (C,H <sub>2</sub> ),	CC1	-OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	83-84	5
102	2,6 (c <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	CCl,	-ocH2cH(cH3)5	1,5147	5
103	3,4-C1 <sub>2</sub>	$\infty$ 1	OH	167-168	4
104	2-CF <sub>3</sub> ,4-C1	CC1,	OCH <sup>2</sup>	110	3a
105	2-CF <sub>3</sub> ,4-C1	CCl	OH J	143,145	4
106	2-F,4-C1-5-OCH	$\infty$ 1,	-OCH <sub>3</sub>	177-178	3a
107	2-F,4-C1,5-OCH	CCl_	OH .	176	4
108	2-CHF_CF_O-	CC12	OCH <sup>3</sup>	116-117	3a
109	3-CHCIF-CF <sub>2</sub> O-	CC1	OCHŽ .	Sirup	3a
110	2-CH <sub>3</sub> ,3-C1	CCl	OCH <sub>3</sub>	144-145	<b>3</b> a
111	2,6-Cl <sub>2</sub>	CCT	OCH <sup>3</sup>	143-144	3a
112	2,5-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ,4-CI	$\infty$ 1	OCH <sub>3</sub>	149	3a
113	2,5-(OCH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ,4-CI	$\infty$ 1,	OH T	223-224	4
114	3,5-Cl <sub>2</sub> ,4-OCH <sub>3</sub>	$\infty$ 1,	осн <sub>3</sub>	148149	3a
115	3,5-C1 <sub>2</sub> -4-OCH <sub>3</sub>	CCl,	OH	150	4
116	2-C1,4-Br	CCl,	<sup>∞</sup> 2 <sup>H</sup> 5	113-114	3a
117	2-C1,4-Br	ccı,	OH	220	4
118	2-Br	ccı	осн <sub>3</sub>	126-127	3a
119	2-Br	CCl,	OH	195–196	4
120	2,4-c1 <sub>2</sub>	CCl	och <sup>5</sup> ch <sup>5</sup> c1	88-89	5
121	3-CHClF-CF <sub>2</sub> O-	CC12	OH	128-130	4
122	2-CH <sub>3</sub> ,4-C1	CC1	CH <sub>3</sub>	141	14
123	3-CH <sub>3</sub> ,4-CHF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> O	CC1 3	сн <sub>3</sub>	119-120	14

Bsp.	(z) <sub>n</sub>	Y	X	Schmp. (°C) nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
124	2,4-Cl <sub>2</sub>	car³	CH <sub>3</sub>	120-121	14
125	3-00F3	cc1 <sub>3</sub>		92-93	14
126	3-CHCÍ <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> O	001,	CHŽ	114-115	14
127	н	CCl	CHŽ	139-140	14
128	2-C1	CCl	ଫାର୍	121-122	14
129	3-CF <sub>2</sub> Cl	cc1 <sup>3</sup>	ଫାର୍	Sirup	14
130	4-cı -	(CH <sup>2</sup> ) <sup>5</sup> C=CH−	H3 H3 H3 H3 H3	118-119	9
131	2-CH3,4-CI	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> 0=CH-	OCH <sub>2</sub>	142-143	9
132	2-C1	CH2CI_	OCH,	112-113	10
133	2-CH <sub>3</sub> ,4-C1	CH_3	OCH	73	10
134	3-C1,4-F	(CH <sup>2</sup> ) <sup>2</sup> C=CH-	OCH	185-186	9
135	2,4-C1 <sub>2</sub> ,5-OCH <sub>3</sub>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> 0=CH-	OCH	200-201	9
136	3,4–a <sub>2</sub>	CHCI_2-CF2-	$\infty_2$ H <sub>5</sub>	$n_{D_0}^{50}$ :1,5458	9
137	2-CH <sub>2</sub> ,4-Cl	CHCl <sub>2</sub> -CF <sub>2</sub> -	$\infty_{2}^{H_{5}}$	200–201 n <sub>3</sub> 0 :1,5458 n <sub>3</sub> 0 :1,5272 n <sub>3</sub> 0 :1,4991	9
138	2-CH <sub>3</sub> ,4-Cl	CHF <sub>2</sub> -CF <sub>2</sub> -	$\infty_{2}^{H_{5}}$	n <sub>D</sub> <sup>30</sup> :1,4991	9
139	4-F	CHF2-CF2-	OCH <sup>3</sup>	00-01	9
140	2-C1	CHF <sub>2</sub> -CF <sub>2</sub> - (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C=CH-	OH	194	4
141	3,4-c1 <sub>2</sub>	cp <sub>2</sub> H-cr <sub>2</sub> -	$\infty_2$ H <sub>5</sub>	194 n <sub>D</sub> :1,5198	9
142	2,4-C1 <sub>2</sub> ,5-OCH <sub>3</sub>	CF2H-CF2-	OCH2	112-113	9
143	2-CH <sub>3</sub> ,4-Cl	ch²ch=ch-	OCH <sub>3</sub>	175-176	9
144	4-F	CI H3C CH3	осн <sub>3</sub>	149–160	9
145	3-CF <sub>3</sub>	HCF_CF_	och <sub>3</sub>	Sirup	9
146	2,4-c1 <sub>2</sub>	HCF2-CF2-	$\infty^{5}$	Sirup	9

Bsp.	(z) <sub>n</sub>	Y	х	Schmp. (°C)	Herst.gem. Beisp. Nr.
147	2,4-C1 <sub>2</sub>	HCF <sub>2</sub> -(CF <sub>2</sub> )3	- ∞ <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	115-116	9
148	2,4-C1 <sub>2</sub>	BrCF2-CF2-	∞ <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	100-101	9
149	2,4-Cl <sub>2</sub>	HCFCF	OH _	123-124	9
150	2-01	CH_s =	OH	190	11b
151	2-C1	снѮ	$\infty_{2}$ H <sub>5</sub>	110-111	11c
152	4-C1	СНѮ	OH	172	11b
153	4-cı	CHŽ	∞ <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	115	11c
154	3-C1,4-F	CHŽ	OH J	183	11b
155	4 <b>-</b> F	613 613 613 613 613 613 613 613 613	OH	177	11b
156	2-CH <sub>3</sub> ,4-C1	CH <sup>2</sup>	OH	177-178	11b
157	2,4-C1 <sub>2</sub> ,5-OCH <sub>3</sub>	CH <sup>2</sup>	OH	193-194	11b
158	2,4-Cl <sub>2</sub>	ದಗ್ನ	OCH <sub>3</sub>	180-181	11c
159	3-C1,4-F	CH <sup>2</sup>	ocH <sup>3</sup>	140-142	11c
160	3-C1,4-F	CH <sup>2</sup>	$\infty_2$ $\tilde{\text{H}}_5$	114-115	11c
161	2,6-(c <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	CHF <sub>2</sub> -CF <sub>2</sub> -	OH _	222-223	4
162	4-F	CH <sup>2</sup>	∞ <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	105-106	11c
163	2-CH <sub>3</sub> ,4-C1	CH <sub>3</sub>	$\infty_2^{2}$ H <sub>2</sub>	153-154	llc
164	2,4-C1 <sub>2</sub>	н	OH	185-186	4
165	2,4-Cl <sub>2</sub>	H	ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	105-106	13
166	4-CH <sub>3</sub>	CH <sup>2</sup>	∞ <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	1,5466	11 <b>c</b>
167	4-сн3	СНŽ	OH	183	11b
168	2-C1,4-Br	CHŽ	ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	142-143	11c
169	2-C1,4-Br	CH <sup>2</sup>	OH	172-173	11b
170	3-CF <sub>3</sub>	CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3 CH3	OH	164-165	11b
171	2,4-c1 <sub>2</sub> 2,4-c1 <sub>2</sub>	сн3	ос <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	133-134	11c
172	2,4-C1 <sub>2</sub>	CH <sup>3</sup>	OH	163-164	11b

<sup>\*)</sup> in Toluol mit äquimolarer Menge des Alkohols und Triethylamin als Säurebinder.

## C. <u>Biologische Beispiele</u> Beispiel <u>1</u>

- Weizen wurde im Gewächshaus in Töpfen von 9 cm ø bis zum 5 3-4 Blattstadium herangezogen und dann mit dem Herbizid und den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Herbizide und die Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässriger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 800 1/ha ausgebracht. 3 Wochen nach
- 10 der Behandlung wurden die Pflanzen auf jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstummshemmung berücksichtigt wurde.
- 15 Die Ergebnisse aus Tabelle 1 veranschaulichen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden sehr effektiv reduzieren können.
- Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids H von 2,0 20 kg AS/ha werden auftretende herbizide Schadsymtome stark reduziert, so daß nur noch geringe Dauerschäden zurückbleiben. Damit wird die gute Safener-Wirkung verdeutlicht. Naturgemäß werden geringe Schäden völlig aufgehoben (siehe Beispiel 2). Hischungen aus Herbiziden und erfindungsge-
- 25 mäßen Verbindungen eignen sich also zur selektiven Unkrautbekämpfung in Getreide.

Tabelle 1

Verbindungen		Dosis	Herbizide Wirkung in %
H+	Beisp.Nr.	kg a.1./ha	ТА
H	_	2,0	75
H +	17	2,0 + 2,5	20
H +	22	**	30
H +	7	II .	30
H +	27	11	25
H +	15	11	11
H +	16	II .	24
H +	36	11	13
H +	67	11	10
H +	25	u	25
H +	78	"	18
H +	31	Ħ	20
H +	69	n	28
H +	3	**	26
H +	79	n .	30
H +	80	11	30
H +	32	n	24
H +	37	m .	24
H +	19	11	25
H +	43	n	30
H +	63	"	20
H +	18	11	13
H +	29	11	20
H +	33	"	20
H +	39	"	20
H +	41	"	20
H +	64	"	20
H +	66	"	15
H +	73	W .	25
H +	85	"	20
H +	74	"	25
H +	127	2,0 + 1,0	30

H +	89	2,0 + 2,5	30
H +	90	Ħ	50
H +	146	Ħ	≥ 0
H +	9	Ħ	40
H +	160	m	60
H +	163	Ħ	30
H +	20	11	13
H +	21	н	22
H +	47	Ħ	22
H +	48	Ħ	7
H +	70	Ħ	10
H +	71	Ħ	50
H +	76	Ħ	20
H +	68	Ħ	10
H +	72	Ħ	22
H +	73	11	40
H +	84	11	35
H +	8	n	30
H +	75	Ħ	50
H +	59	n	20
H +	83	n	28
H +	52	n .	60
H +	5	n .	22
H +	77	Ħ	20
H +	81	n	30
H +	92	"	40
H +	91	11	40
H +	88	11	50
H +	86	11	40
H +	87	tt .	20
H +	96	Ħ	40
H +	100	Ħ	40
H +	103	π	30
H +	102	11	40

Н	+	104	2,0 + 2,5	50
Н	+	106	**	50
Н	+	107	n	50
H	+	110	n .	48
H	+	111	11	50
Н	+	116	n .	20
H	+	118	11	30
H	+	113	11	60
H	+	115	Ħ	40
Н	+	117	11	18
Н	+	119	11	50
Н	+	120	n	20
Н	+	137	n	25
H	+	138	11	25
Н	+	139	n	25
H	+	141	n	40
Н	+	142	W	30
Н	+	143	tt	40
H	+	133	11	50
Н	+	134	Ħ	50
H	+	135	п	50
H	+	148	11	20
H	+	149	11	55
H	+	11c	#	40
H	+	11b	"	25
H	+	150	π	35
Н	+	151	11	30
Н	+	152	Ħ	50
H	+	153	11	27
H	+	154	11	27
Н	+	155	Ħ	50
Н	+	156	π	25
H	+	157	H .	43
Н	+	158	Ħ	20
Н	+	171	11	20

## Abkürzungen Tabelle 1

TA = Triticum aestivum

a.i.= Aktivsubstanz

5 H = Fenoxaprop-ethyl= 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yloxy)phenoxy)propionsäureethylester

## Beispiel 2

10

Weizen und die beiden Schadgräser Alopecurus myorucides und Avena fatua wurden in Töpfen von 9 cm ø im lehmigem Sandboden ausgesät, unter Kühlen Bedingungen bis zum Anfang der Bestockung im Gewächshaus angezogen und mit den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form wässriger Emulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasseraufwandmenge von 300 1/ha gemeinsam mit dem Herbizid (tank mix) ausgebracht.

20 4 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und Schädigung bonitiert.

Die Ergebnisse aus Tabelle 2 zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaft haben und 25 Herbizid-Schäden, die an Kulturpflanzen wie z.B. Getreide entstehen, wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigentliche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

30 Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt werden.

Tabelle 2

·		Verb. aus Beispiel-Nr.	Bsp.Nr.	an Weizen (TA)	ALII	AVF
Herb:	izid H	-	0,8	52	-	-
			0,4	40	100	100
			0,2	18	98	100
Н	+	7	0,8 + 0,4	2	_	_
			0,4 + 0,2	0	100	100
			0,2 + 0,1	0	98	100
Н	+	27	п	2	_ 100	_ 100
				0		
				<u>_</u>	99	99
н	+	15	u	2	-	-
				0	100	100
				0	100	
н	+	16	n	1	-	_
				0	100	100
				00	98	98
н	+	18	"	3	-	_
				0	100	100
				0	100	97
н	+	37	n	2	-	_
				0	100	100
				00	99	100
н	+	36	"	2	_	_
		-		0	100	100
				0	97	100

Tabelle 2

		Verb. aus		_	AS/ha			
Herbi	Lzid H +	Beispiel-Nr.	H		Vbg. aus Bsp.Nr.		(TA) Wirkum ALM	g gegen AVF
		<del></del>			Dopini			
н	+	78	0,8	+	0,4	2	-	-
			0,4	+	0,2	0	100	100
			0,2	+	0,1	0	100	100
н	+	67		,	,	2	_	_
н	•	01				0	100	100
						0	100	100
н	+	22		,		2	_	-
••		<del></del>				0	100	100
						0	100	99
н	+	79		,	"	3	-	-
						2	100	100
						0	98	98
н	+	80			**	4	-	-
						2	100	100
						0	98	100
						0	-	-
Н	+	63				0	100	100
						00	99	97
н	+	19			=	2	_	-
**	•					0	100	100
						0	100	97

ALM = Alopecurus myouroides

AVF = Avena fatua

H = siehe Tabelle 1

# Beispiel 3

Gerste (Sorte Oriol) wurde in Töpfen von 13 cm Ø in lehmigem Sandboden ausgesät und unter Freilandklimabedingungen

- 5 bis zum Anfang der Bestockung angezogen und mit den Mischungen (Tankmix) aus dem Herbizid und den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form wäßriger Enulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasseraufwandnenge von 300 1/ha ausgebracht.
  - 2 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und andere Schädigungen bonitiert.

Wie die Ergebnisse aus Tabelle 3 zeigen, haben die erfin-15 dungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften und können somit Herbizidschäden, die an Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, entstehen, wirkungsvoll verhindern, ohne den eigentlichen Bekämpfungserfolg gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

Tabelle 3

10

20

Verbindung Dosis herbizide Wirkung in %

H<sub>1</sub> + Bsp. Nr. (kg a.i./ha) HV

H<sub>1</sub> 3,0
1,5
13
H<sub>1</sub> + 36
3,0 + 0,3
15
1,5 + 0,15
3

30 Abkürzungen: HV= Hordeum vulgare

H<sub>1</sub>= Diclofop-methyl [2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester]

## PATENTANSPRUCHE:

 Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

worin

10

15

20

30

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluornethyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkxyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkxyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkxyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkxyl,  $(c_1^-c_4)$ -Alkxyl, wobei die Alkyl-, Alkxylund Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können,  $(c_3^-c_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(c_1^-c_4)$ Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

Y Wasserstoff,  $(c_1-c_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(c_1-c_4)$ Alkoxy oder  $(c_1-c_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(c_2-c_6)$ -Alkenyl,  $(c_2-c_6)$ Alkinyl, oder  $(c_3-c_6)$ Cycloalkyl, das

durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>) Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy,  $(c_1-c_4)$ Alkyl,  $(c_3-c_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl- $(c_1-c_6)$ Alkoxy, Phenoxy,  $(c_2-c_6)$ Alkenyloxy,  $(c_2-c_6)$ -Alkinyloxy,  $(c_1-c_6)$ Alkoxy,  $(c_1-c_6)$ Alkylthio, wobet die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(c_1-c_2)$ Alkoxy, Monoder D1- $(c_1-c_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(c_1-c_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monoder D1- $(c_1-c_6)$ Alkyl-phenylaminocarbonyloxy,

 $(C_1-C_2)$  Alkylthio, Gyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

10

25

30

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

- worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>)Alkylreste bedeuten, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können.
- n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH

  deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.
  - 2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin Y =  $(c_1-c_2)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,
    - Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, (C,-C,)Alkoxy, (C,-C,)Alkyl oder CFo.
    - $(c_1-c_4)$ Alkoxy,  $(c_1-c_4)$ Alkyl oder  $CF_3$ , X =  $(c_1-c_6)$  Alkoxy oder Hydroxy und n= 1, 2 oder 3 bedeuten, enthalten.
  - Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Y= CCl<sub>3</sub>, CHCl<sub>2</sub>, CHF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub> oder CH<sub>3</sub> bedeutet.
- Mittel gemäß Ansprüchen 1/20der 3, dadurch gekennzeich net, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der
   Formel I von Ansprüchen 1/20der 3 zusätzlich ein Herbizid

aus der Gruppe der Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilide, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester oder der Dimedonoximderivate enthalten.

- Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer wirksamen Henge einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1,2oder 3 vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.
  - 6. Verfahren gemäß Anspruch J, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamat, Carbamat, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy-oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderiyat einsetzt.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen
   1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungenvon Herbiziden.
  - 8. Verbindungen der Formel I,

5

15

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

30 worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,
Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxyund Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogen35 atome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert
sein können, (C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, das durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl

substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

10

15

20

25

30

35

Y Wasserstoff,  $(c_1-c_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(c_1-c_4)$ Alkoxy oder  $(c_1-c_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(c_2-c_6)$ -Alkenyl,  $(c_2-c_6)$ Alkinyl, oder  $(c_3-c_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(c_1-c_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy,  $(C_1-C_4)$  Alkyl,  $(C_3-C_6)$  Cycloalkoxy, Phenyl- $(C_1-C_6)$  alkoxy, Phenoxy,  $(C_2-C_6)$  Alkenyloxy,  $(C_2-C_6)$  Alkinyloxy,  $(C_1-C_6)$  Alkoxy,  $(C_1-C_6)$  Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(C_1-C_2)$  Alkoxy, Monooder Di- $(C_1-C_4)$  Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(C_1-C_4)$  Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(C_1-C_6)$  Alkylamino,  $(C_1-C_6)$  Alkyl-carbonyloxy,  $(C_1-C_2)$  Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(c_1-c_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(c_1-c_4)$ Alkylamino,  $(c_5-c_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

worin  $\mathbb{R}^1$  und  $\mathbb{R}^2$  gleich oder verschieden sein können und  $(\mathbb{C}_1-\mathbb{C}_q)$  Alkylreste bedeuten, worin  $\mathbb{R}^1$  und  $\mathbb{R}^2$  auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = 0H deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von X=  $(C_1-C_4)$ Alkyl, Y=  $CCl_3$  oder  $CHCl_2$  bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

- a) Y= H, (Z)  $_n$ = H,4-C1, 4-CH $_3$ , 2-OCH $_3$ , 4-OCH $_3$  oder 4-OC $_2$ H $_5$  und X= OH, OCH $_3$  oder OC $_2$ H $_5$
- b) Y= CH<sub>3</sub>, (Z)<sub>n</sub>= 4-NO<sub>2</sub>, 4-OCH<sub>3</sub>, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH<sub>3</sub>-4-NO<sub>2</sub> 10 oder 2-CH<sub>3</sub>-4-NO<sub>2</sub> und X= OH oder OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und
  - c) Y=  $c_2H_5$  oder CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, (Z)<sub>n</sub>= H und X= OCH<sub>3</sub> bedeuten, ausgenommen sind.

Verfahren zur Herstellung der Ver

5

20

25

30

- Verfahren zur Herstellung der Verbindungen von Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man
  - a) eine Verbindung der Formel II

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
C - \chi^{1} \\
NH_{2}
\end{array}$$
(II),

worin  $x^1$  die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt, a $_1$ ) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder

- a<sub>2</sub>) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
- $a_3$ ) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR<sup>1</sup>)<sub>3</sub>, worin  $R^1 = (c_1 c_n)Alkyl$  bedeutet, oder
  - b) für Verbindungen mit Y= H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl eine Verbindung der Formel III

$$Y^{1}$$
-co-NH-c-N=N-3 (Z)<sub>n</sub> (Z),

worin Y<sup>1</sup>= H oder  $(c_1-c_4)$ Alkyl und R<sup>3</sup>=  $(c_1-c_4)$ Alkoxy oder CH<sub>3</sub> bedeuten, mit einer Base umsetzt,

wobei die unter a<sub>1</sub>) und a<sub>2</sub>) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

## PATENTANSPRÜCHE für den Vertragsstaat AT:

 Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,

$$(z)_{n} \qquad y \qquad (z),$$

worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl,  $(C_1-C_4)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_4)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_4)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_4)-Alkyl$ ,  $(C_1-C_4)-Alkyl$ , alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxyund Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können.

20

25

5

10

15

Y Wasserstoff,  $(c_1-c_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(c_1-c_4)$ Alkoxy oder  $(c_1-c_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(c_2-c_6)$ -Alkenyl,  $(c_2-c_6)$ Alkinyl, oder  $(c_3-c_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(c_1-c_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

30

X Hydroxy,  $(c_1-c_4)$ Alkyl,  $(c_3-c_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl- $(c_1-c_6)$ alkoxy, Phenoxy,  $(c_2-c_6)$ Alkenyloxy,  $(c_2-c_6)$ -Alkinyloxy,  $(c_1-c_6)$ Alkoxy,  $(c_1-c_6)$ Alkylthio, wobed die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(c_1-c_2)$ Alkoxy, Monooder Di- $(c_1-c_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(c_1-c_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(c_1-c_6)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(c_1-c_6)$ Alkylamino,  $(c_1-c_6)$ Alkyl-carbonyloxy,

 $(C_1-C_2)$ Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

$$-\underset{R}{\overset{N}{\bigcap}} \qquad \qquad \text{oder} \quad -\underset{0}{\overset{N}{\bigcup}} \qquad R$$

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

10

25

30

- worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylreste bedeuten, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und
- n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH

  deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.
  - Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin
    - Y = (C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,
    - Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,  $(C_1-C_4)Alkoxy$ ,  $(C_1-C_4)Alkyl$  oder  $CF_3$ ,
    - X = (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) Alkoxy oder Hydroxy und n= 1, 2 oder 3 bedeuten, enthalten.
  - Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß
     Y= CCl<sub>3</sub>, CHCl<sub>2</sub>, CHP<sub>2</sub>CF<sub>2</sub> oder CH<sub>3</sub> bedeutet.
- Mittel gemäß Ansprüchen 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1, 2 oder 3 zusätzlich ein Herbizid

5. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder
Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung
der Formel I von Ansprüchen 1 oder 2 vor, nach oder
gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.

5

15

- 6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamat, Carbamat, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy-oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderivat einsetzt.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen
   1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungenvon Herbiziden.
  - 8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

$$(z)_{n} \xrightarrow{N}_{N} c \xrightarrow{0}_{\chi} (1),$$

30 worin
Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,
Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxyund Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogen35 atome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert
sein können, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, das durch (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl

substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

5

10

15

20

25

30

35

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $(C_1-C_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl,  $(C_2-C_6)$ Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy,  $(c_1-c_4)$ Alkyl,  $(c_3-c_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl- $(c_1-c_6)$ alkoxy, Phenoxy,  $(c_2-c_6)$ Alkenyloxy,  $(c_2-c_6)$ -Alkinyloxy,  $(c_1-c_6)$ Alkoxy,  $(c_1-c_6)$ Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(c_1-c_2)$ Alkoxy, Monooder Di- $(c_1-c_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(c_1-c_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(c_1-c_6)$ Alkylamino,  $(c_1-c_6)$ Alkyl-carbonyloxy,  $(c_1-c_2)$ Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(c_1-c_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder  $Di-(c_1-c_4)$ Alkylamino,  $(c_5-c_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten einen Rest der Formel

worin  ${\bf R}^1$  und  ${\bf R}^2$  gleich oder verschieden sein können und  $^{(C}_1{}^{-C}_4)$  Alkylreste bedeuten, worin  ${\bf R}^1$  und  ${\bf R}^2$  auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können,

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze wobei im Falle von X=  $(C_1-C_4)$ Alkyl, Y=  $CCl_3$  oder  $CHCl_2$  bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

- a) Y= H, (Z)  $_{n}$ = H,4-C1, 4-CH $_{3}$ , 2-OCH $_{3}$ , 4-OCH $_{3}$  oder 4-OC $_{2}$ H $_{5}$  und X= OH, OCH $_{3}$  oder  $\infty_{2}$ H $_{5}$
- b) Y= CH<sub>3</sub>, (Z)<sub>n</sub>=  $^{4}$ -NO<sub>2</sub>,  $^{4}$ -OCH<sub>3</sub>, 2-C1, 4-C1, 2-OCH<sub>3</sub>- $^{4}$ -NO<sub>2</sub> oder  $^{2}$ -CH<sub>3</sub>- $^{4}$ -NO<sub>2</sub> und X= OH oder OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und
- c) Y=  ${\rm C_2H_5}$  oder CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, (z)<sub>n</sub>= H und X= OCH<sub>3</sub> bedeuten, ausgenommen sind, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) eine Verbindung der Formel II

5

10

20

25

$$(z)_{n}$$

$$NH-N=C$$

$$NH_{2}$$

$$(II),$$

worin X1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

- a<sub>1</sub>) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder
- a<sub>2</sub>) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
- a3) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR $^1$ )3, worin R $^1$ = (C $_1$ -C $_4$ )Alkyl bedeutet, oder
  - b) für Verbindungen mit Y= H, ( $C_1-C_4$ )Alkyl eine Verbindung der Formel III

5

worin  $Y^1$ = H oder ( $C_1$ - $C_4$ )Alkyl und  $R^3$ = ( $C_1$ - $C_4$ )Alkoxy oder  $CH_3$  bedeuten mit einer Base umsetzt,

wobei die unter a<sub>1</sub>) und a<sub>2</sub>) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

2 Anmeldenummer: 85110917.3

2 Anmeldetag: 30.08.85

12

(9) Int. CI.+: C 07 D 249/10, C 07 D 249/08, C 07 D 413/06, A 01 N 25/32, A 01 N 43/65, A 01 N 43/65, A 01 N 43/65, A 01 N 43/64, A 01 N 43/10, A 01 N 33/22, A 01 N 39/02, A 01 N 35/10

// C 07 C 107/04, C 07 C 109/14, C 07 C 109/14, C 07 C 109/18

② Priorität: 11.09.84 DE 3433249 15.07.85 DE 3525205 Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT,
 Postfach 80 03 20. D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.03.86 Patentblatt 86/12

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL

Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 21.01.87 Patentblatt 87/4 Erlinder: Heubach, Günther, Dr., Luisenstrasse 15, D-8233 Keikhelm (Taunus) (DE) Erlinder: Bauer, Klaus, Dr., Kolpingstrasse 7, D-8054 Rodgau (DE) Erlinder: Bleringer, Hermenn, Dr., Elchenweg 26, D-8239 Eppstelm/Taunus (DE)

Pflanzenschützende Mittel auf Basia von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols.

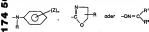
(ii) Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende Mittel, welche eine Triazoiverbindung der Formel I

a) Y = H,  $(Z)_n = H$ , 4-Cl, 4-CH<sub>3</sub>, 2-OCH<sub>3</sub>, 4-OCH<sub>3</sub> oder 4-OC<sub>2</sub>H<sub>6</sub> und X = OH, OCH<sub>3</sub> oder OC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>

b) Y = CH<sub>1</sub>(2), = 4+NO, 4-OCH, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH,4-NO, oder 2-Ch<sub>1</sub>+d-NO, und x = OH oder OCH, und c) Y = C,H, doer CH(CH<sub>2</sub>), (2), = H und X = OCH, bedauten, ausgenommen sind. Die Verbindungen der Formei leignen sich zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytocoxischen Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmittein.

worin

Z = Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyi, (subst.) Alyi, (subst.) Alkowi, (subst.) Alkyithio, (subst.) Cycloaikyi,
(subst.) Phenoy, Y = H, (subst.) Alkyi,
Alkenyi, Alkinyi oder (subst.) Cycloaikyi, X = Hydroxy,
Alkinyi Cycloaikoxy, Phenoxy, Alkinyioxy, Alkinyioxy, (subst.)
Alkoxy, (subst.) Alkiythio, sione Rast der Formelin



uno
n = 0, 1, 2 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten
sowie neue Verbindungen der Formel i der obigen Definition, wobel im Falle X = (C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)Alkyl, Y = CCl<sub>3</sub> oder CHCl<sub>3</sub>
bedeutet und solche Verbindungen, in denen



EP 85 11 0917

	EINSCHL			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokut der m	ments mit Angabe, soweit erforderlich, aßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
х	Band 26, 1937, 3 "Monocarbonsäur Julius Springer * Seite 284, Ze Zeilen 17, 20;	mie", 4. Auflage, Kapitel IVA: en", Verlag	8	A 01 N 25/32 A 01 N 43/65; A 01 N 43/76 A 01 N 43/84 A 01 N 47/10 A 01 N 37/22 A 01 N 39/02 A 01 N 35/10 C 07 D 249/10 C 07 D 249/10
x,D	12, 1963, Seite Verlag Chemie, REGITZ et al.: von 1.2.4-Triaz	Weinheim; M. "Über die Bildung olderivaten aus -beta-dicarbonylve h -Spaltung mit	8,9	C 07 D 413/06 C 07 C 107/04 C 07 C 109/14 C 07 C 109/18
	* Seite 3121, Z			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
	3122, Zeile 2; 41 - Seite 3129	Seite 3128, Zeile , Zeile 8 *		C 07 D 249/00 A 01 N 25/00 A 01 N 43/00
x	formamidines in	9-164, Nord KANO et al.: Conversion of soxazolyl)-N'-aryl to yl-1,2,4,-triazole	8	A OI M 45/00
	- Indianate Date - Indianate -	-/-		
Derv		rde für alle Petentansprüche erstellt	L.,	
	BERLIN BERLIN	Abschlußdatum der Becherche 02-09-1986	VAN	AMSTERDAM L.J.

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
 Von Desondere Bedeutung ällen betrachtet
 von Desondere Bedeutung allen betrachtet
 von Desondere Bedeutung allen betrachtet
 von Desondere Bedeutung allen betrachtet 28 82

1503

älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

Mitglied der gleichen Patentfamilie, überein-stimmendes Dokument

85 11 0917 EP

	EINSCHLÄ	Seite 2		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, sowelt erforderlich, Bgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl 4)
х	JOURNAL OF THE C (C), Nr. 7, 1968 824-830; E.J. BR "Triazoles. Part	OWNE et al.: IX.t	8	
٠.	1,2,4-triazolyl * Seite 826, Spa Seite 829, Spalt	lte 1, Formel IX;		
3		-		
х	PERKIN TRANSACTI Seiten 589-591; al.: "Mononuclea rearrangements. Rearrangements i 1,2,5-oxadiazole * Seite 59	M. RUCCIA et ur heterocyclic Part 10. n the a series" 01, Spalte 2, uyl-3-phenylcarbam	8	
<b>x</b>	11, 14. März 197 Spalte 2, Zusamm 72658u, Columbus - A - 51 88968 ( CO, LTD.) 04.08. Zusammenhang mit SUBSTANCE INDEX, Januar-Juni 1977 Spalte 3. Zeiler	menfassungsnr. s, Ohio, US; & JP TANNABE SEIYAKU 1976, in CHEMICAL Band 86, J, Seite 5308CS, 159, 69, 70 191)-1H-1,2,4-Tria	8	RECHERCHERTE SACHGEBIETE (Int. Ct.4)
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.	1	

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X AL ESUME DER GENANN EN DIONENTE
 X AL ESUME DE GENANN EN DIONENTE
 X A 1503

E: ålteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument



EP 85 11 0917

Assessment der masgesichen Teite Anspruch Anspru		EINSCHLÄ	Seite 3		
1, 10. Januar 1960, Spalten 510e-511a, Columbus, Ohio, US; N.N. VERESHCHAGINA et al.: "Synthesis of 3-acetyl-1,2,4-triazoles", & NAUCH. DOKLADY VYSSEEI SHKOLY, KHMI. I KHM. TEKKNOLL. 1959,(2), 341-345 * spalte 510f-i *  A,D CHEMISCHE BERICHTE, Band 94, Nr. 7, 1961, Seiten 1868-1870; H. HELLMANN et al.: "Synthese von 1.2.4-Triazol-carbonsäure-(3)-est ern" * insgesamt *  A CHEMISCHE BERICHTE, Band 95, Nr. 8, 1962, Seiten 1955-1957, Verlag Chemie, Weinheim; H. HELLMANN et al.: "1.2.4-Triazole, II. Synthese von 3-Cyan-1.2.4-triazolen" * Seite 1957, Zeilen 7-15 *	ategorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, soweit erlorderlich, Sgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int CI 4)
7, 1961, Seiten 1868-1870, H. HELLMANN et al.: "Synthese von 1.2.4-Triazol-carbonsäure-(3)-est ern" * insgesamt *  A CHEMISCHE BERICHTE, Band 95, Nr. 8, 1962, Seiten 1955-1957, Verlag Chemie, Weinheim; H. HELLMANN et al.: "1.2.4-Triazole, II. Synthese von 3-Cyan-1.2.4-triazolen" * Seite 1957, Zeilen 7-15 *	A	1, 10. Januar 1 510e-511a, Colum N.N. VERESHCHAG "Synthesis of 3-acetyl-1,2,4-NAUCH. DOKLADY KHIM. I KHIM. I 1959,(2), 341-3	960, Spalten nbus, Ohio, US; INA et al.: triazoles", & VYSSHEI SHKOLY, EKKNOLL.	8,9	
8, 1962, Seiten 1955-1957, Verlag Chemie, Weinheim; H. HELLMANN et al.: "1.2.4-Triazole, II. Synthese von 3-Cyan-1.2.4-triazolen" * Seite 1957, Zeilen 7-15 *	A,D	7, 1961, Seiten HELLMANN et al. 1.2.4-Triazol-c ern"	1868-1870; H. : "Synthese von	8,9	
	A	8, 1962, Seiten Verlag Chemie, HELLMANN et al. "1.2.4-Triazole von 3-Cvan-1.2.	1955-1957, Weinheim; H. : ; II. Synthese 4-triazolen" eilen 7-15 *	8,9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ct.4)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche enteilt.  Recherchenon RECH Abschließigun 46/86/eriche VAN AMSTEEDAM	Der		<del> </del>		Print.

500 EPA Form

E: älteres Patentdokument, das jedoch erst em oder nach dem Anmeldedetum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung engeführtes Dokument
L: aus andern Gründen engeführtes Dokument

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

V von besonderer Bedeutung allen betranteit

v von besonderer Bedeutung allen betranteit

v von besonderer Bedeutung allen betranteit

A: technologischer Hintergrund

A: technologischer Hintergrund

C: inlichtschriftlen Offenbarung

P: Zwachenitieratur

- der Erfinding zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze

Mitglied der gleichen Patentfamilie, überein-stimmendes Dokument



# 0174562

EP 85 11 0917 Seite 4

	EINSCHLÄ		Seite 4	
Ketegorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, soweit erforderlich, 8geblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
A,D	CHEMISCHE BERICH 2, 1965, Seiten Chemie, Weinheim alt: "1.3-Dipola Cycloadditionen, Additionen der N Oxime, Azine und CN-Doppelbindung * Seite 649, Zei	642-649, Verlag ; R. HUISGEN et re XIII. itrilimine an andere en"	8,9	
<b>A</b>	FR-A-2 526 271 KOGYO K.K.) * Seite 1, Zeile Zeile 13 *		1	
A	US-A-4 115 095 al.) * Spalte 1, Ze	ilen 5-38; Spalte	1,5,7	
	4, Zeile 31 - Sp	ealte 5, Zeile 8 *		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
	- - -			
	vorliegende Recherchenbericht wus	de fûr alle Bataniana Saba and '''	-	
Der		Abschlußdatum der Recherche 02-09-1986	L	L
	BERLIN	. VAN	AMSTERDAM L.J.	

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE K-TEGORIE DER GENANNTER DOKUMENTE E: âlteres Patendoxument, cas peoch entra de la control de la cont

03.82 1503

E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
 D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
 L: aus andern Gründen angelührtes Dokument